CIRCUIT CONNECTING FILM ADHESIVE, CIRCUIT TERMINAL- CONNECTED STRUCTURE AND METHOD FOR CONNECTING CIRCUIT TERMINALS

Patent number:

JP2002167555

Publication date:

2002-06-11

Inventor:

OTA SATORU; NAGAI AKIRA; YUSA MASAMI

Applicant:

HITACHI CHEMICAL CO LTD

Classification:

- international:

C09J4/00; C09J7/00; C09J9/02; H01L21/60; C09J4/00; C09J7/00; C09J9/00; H01L21/02; (IPC1-7): C09J4/00;

C09J7/00; C09J9/02; H01L21/60

- european:

Application number: JP20000363106 20001129 Priority number(s): JP20000363106 20001129

Report a data error here

Abstract of JP2002167555

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a circuit connecting film adhesive which can connect in a short period of time and excels in adhesion, connection reliability and storage stability, to provide a circuit terminal-connected structure, and a method for connecting circuit terminals. SOLUTION: The circuit connecting film adhesive is placed between opposing circuit electrodes, which are then pressed under heating to effect electrical connection between the electrodes in the pressing direction and comprises (1) an acrylate or methacrylate compound having two or more radically polymerizable functionalities, (2) a thermoplastic resin having a glass transition temperature of not lower than 50 deg.C and a melt viscosity at 150 deg.C of not greater than 10,000 Pa.s, (3) an organic peroxide, and (4) a silane coupling agent having a radically polymerizable functional group as the essential components with a viscosity at 40 deg.C of a mixture of the acrylate or methacrylate compound having two or more radically polymerizable functionalities with the silane coupling agent of not smaller than 0.04 Pa.s. The circuit connecting adhesive further comprising electrically conductive particles and the circuit connecting method are disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-167555 (P2002-167555A)

(43)公開日 平成14年6月11日(2002.6.11)

(51) Int.Cl.'	離別配号	FI.	テーマコート*(参考)
CO9J 4/00		C 0 9 J 4/00	4J004
7/00		7/00	4 J 0 4 0
9/02		9/02	5 F 0 4 4
H01L 21/60	3 1 1	H01L 21/60	3 1 1 S
		審查請求 未請求 請求項(D数6 OL (全 11 頁)
(21)出願番号	特願2000-363106(P2000-363106)	(71)出願人 000004455	
		日立化成工業株式	会社
(22)出願日	平成12年11月29日(2000.11.29)	東京都新宿区西籍	旅宿2丁目1番1号
		(72) 発明者 大田 悟	
		茨城県つくば市和 会社総合研究所内	口台48 日立化成工業株式
•		(72)発明者 永井 朗	
			印台48 日立化成工業株式
		(72)発明者 温佐 正己	
		茨城県つくば市和 会社総合研究所内	n台48 日立化成工業株式
	•		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 短時間接続が可能で、接着性、接続信頼性、 保存安定性に優れる回路接続用フィルム状接着剤、回路 端子の接続構造および回路端子の接続方法の提供。

【解決手段】 相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加熱加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤であって、1)ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物、2)ガラス転移温度が50℃以上で、150℃の溶融粘度が1000Pa・s以下の熱可塑性樹脂、3)有機過酸化物、4)ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤を必須成分とし、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物とシランカップリング剤の混合物の40℃での粘度が0.04Pa・s以上である回路接続用フィルム状接着剤。更に導電性粒子を配合した回路接続用接着剤、及び回路接続方法。

FP04-0469-00W0-XX 05. 2.15 SEARCH REPORT

【特許請求の範囲】

【請求項1】 相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加熱加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤であって、

(1) ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物、(2) ガラス転移温度・が50℃以上で、150℃の溶融粘度が1000Pa・s以下の熱可塑性樹脂、(3) 有機過酸化物、(4) ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤を必須成分とし、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物とシランカップリング剤の混合物の40℃での粘度が0.04Pa・s以上であることを特徴とする回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項2】 ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物が1種類以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物の混合物であって、40℃での粘度が0.2 Pa・s以上である請求項1に記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項3】 ラジカル重合性の2官能以上のアクリレ 20 ート化合物またはメタクリレート化合物が1種類以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物の混合物であって、少なくとも1種類は(1)式で示される構造を有するアクリレート化合物またはメタクリレート化合物である請求項1または請求項2に記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【化1】

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^1
 \mathbb{R}^1
 \mathbb{R}^1

(ただし、R1はCH2=CH-CO-O-CH2-CH2-、CH2=C(CH3)-CO-O-CH2-CH2-、R2はHO-CH2 CH2-、CH2=CH-CO-O-CH2-CH2-CH2-、CH2=CH-CO-O-CH2-CH2-CH2-、CH2=CH-CO-O-(CH2)5-CO-O-CH2-CH2-またはCH2=C(CH3)-CO-O-(CH2)5-CO-O-CH2-、を示す)

【請求項4】 導電性粒子をさらに含有する請求項1ないし請求項3のいずれかに記載の回路接続用フィルム状 40接着剤。

【請求項5】 第一の接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材とが、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に請求項1ないし請求項4のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤が介在されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子が電気的に接続されている回路端子の接続構造。

【請求項6】 第一の接続端子を有する第一の回路部材 50

と、第二の接続端子を有する第二の回路部材とを、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置し、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に請求項1ないし請求項4のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤を介在させ、加熱加圧して前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子を電気的に接続させる回路端子の接続方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着利、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法に関する。

[0002]

【従来の技術】エポキシ樹脂系接着剤は、高い接着強さ が得られ、耐水性や耐熱性に優れること等から、電気・ 電子・建築・自動車・航空機等の各種用途に多用されて いる。中でも一液型エポキシ樹脂系接着剤は、主剤と硬 化剤との混合が不必要であり使用が簡便なことから、フ ィルム状、ペースト状、粉体状の形態で使用されてい る。この場合、エポキシ樹脂と硬化剤及び変性剤との多 様な組み合わせにより、特定の性能を得ることが一般的 である (例えば、特開昭62-141083号公報)。 しかしながら、特開昭62-141083号公報に示さ れるようなエポキシ樹脂系のフィルム状接着剤は、作業 性に優れるものの、20秒前後の接続時間で140~1 80℃程度の加熱、10秒では180~210℃程度の 加熱が必要であった。この理由は、短時間硬化性(速硬 化性)と貯蔵安定性(保存性)の両立により良好な安定 性を得ることを目的として、常温で不活性な触媒型硬化 剤を用いているために、硬化に際して十分な反応が得ら れないためである。

【0003】近年、精密電子機器の分野では、回路の高 密度化が進んでおり、電極幅、電極間隔が極めて狭くな っており、回路接続時の熱による回路基板の膨張が接続 端子の位置ずれに影響する場合がある。特に、液晶パネ ル分野のLCD(液晶ディスプレイ)とTCP(テープキャリ アパッケージ)との接続や、TCPとPWB(プリント回路基 板)との接続において、配線の微細化とパネルの大型化 の為、従来のエポキシ樹脂系を用いた回路接続用フィル ム状接着剤の接続条件では、接続時の熱によるTCPの伸 びによって配線の脱落、剝離や位置ずれが生じるなどの 問題があった。この為、エポキシ樹脂系接着剤に代わ り、低温速硬化の接続材料としてラジカル重合性の接着 剤が開発されてきた(例えば、特開平11-28402 5公報、特開2000-44905号公報)。特開平1 1-284025号公報および特開2000-4490 5号公報に示されるようなラジカル重合性の接着剤は、 ラジカル重合性物質としてアクリレート化合物、メタア クリレート化合物またはマレイミド化合物等のモノマーを過酸化物などのラジカル発生物質と配合し、加熱時に過酸化物から発生するラジカルによってモノマーがラジカル重合・硬化するものである。ラジカル発生物質のラジカル発生温度が低温の物質を選択することによっての硬化が可能であることが特徴であり、150℃前後の加熱温度、10~15秒の加熱時間で接続が可能である。しかし、一般的にエポキシ樹脂系の接着剤に比べ、アクリレート化合物などの熱ラジカル重合性樹脂インを指力が弱いという難点がある。このため、特開11~284025号公報に示されるようにリン酸エステル化合物によって接着力を向上させる手公が提案されてきている。

【OOO4】一方、液晶パネル分野でもLCD上にドライ バICを直接接続するCOG (Chip onGlass)接続方式で は、生産効率向上を目的として、10秒以下さらには5 秒以下の短時間での接続が求められている。COG接続方 式では液晶パネルであるガラスの熱膨張係数とドライバ 20 ICであるシリコンチップの熱膨張係数が近く、加熱に よって生ずる位置ずれの問題が小さいため、接続時間の 短縮化要求に対して接続温度を高温化して対処すること ができる。しかしながら、特開昭62-141083号 公報に示されるようなエポキシ樹脂系接着剤では230 **℃以上の加熱温度であっても、5秒以下では十分に硬化** 反応が進行しないため、接着強度が小さく、接続信頼性 が低下する。一方、特開平11-284025号公報お よび特開2000-44905号公報で示されるような ラジカル重合性の接着剤については、硬化速度はエポキ 30 シ樹脂系に比べて速いものの、リン酸エステルまたはリ ン酸エステルとエポキシシランカップリング剤で接着力 を増加させた場合であっても、TABとLCDを接着した場合 よりもチップとLCDを接着した場合に発生する応力が大 きいため、接着力が不十分である。さらに、短時間で反 応させるためには、反応性の高いモノマーを使用する必 要性があるが、一般的に反応性の高いモノマーを使用し た場合、室温などの保存環境においても反応が進行する ため、樹脂の流動性低下や接着性低下がおきるため十分 な接続信頼性を得ることができない。このため、より短 40 時間で接続でき、且つ、保存安定性の良好な回路接続用 フィルム状接着剤が求められている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、精密電子機器の微細回路同士の電気的接続、特にLCDパネルとドライバICのCOG接続において、短時間接続が可能であり、且つ、接着性、接続信頼性、保存安定性に優れる回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法を提供するものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加熱加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤であって、

(1) ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合 物またはメタクリレート化合物、(2)ガラス転移温度 が50℃以上で、150℃の溶融粘度が10000Pa · s以下の熱可塑性樹脂、(3)有機過酸化物、(4) ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤 を必須成分とし、ラジカル重合性の2官能以上のアクリ レート化合物またはメタクリレート化合物、とシランカ ップリング剤の混合物の40℃での粘度がO.04Pa ・s以上である。ラジカル重合性の2官能以上のアクリ レート化合物またはメタクリレート化合物は1種類以上 のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物の混 合物であっても良く、40℃での粘度が0.2Pa·s (200センチポイズ) 以上であると好ましい。ラジカ ル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメター クリレート化合物が1種類以上のアクリレート化合物ま たはメタクリレート化合物の混合物であって、少なくと も1種類は(1)式で示される構造を有するアクリレー ト化合物またはメタクリレート化合物であると好まし い。

[0007]

【化2】

(ただし、R¹はCH₂=CH-CO-O-CH₂-CH₂-、CH₂=C(CH₃)-CO
-O-CH₂-CH₂-、R²はHO-CH₂CH₂-、CH₂=CH-CO-O-CH₂-CH
2-、CH₂=C(CH₃)-CO-O-CH₂-CH₂-、CH₂=CH-CO-O-(CH₂)₅-C
O-O-CH₂-CH₂-またはCH₂=C(CH₃)-CO-O-(CH₂)₅-CO-O-CH₂CH₂-、を示す)

上記の回路接続用フィルム状接着剤には、導電性粒子を 含有することが好ましい。

【0008】本発明の回路端子の接続構造は、第一の接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材とが、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に上記の回路接続用フィルム状接着剤が介在されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子が電気的に接続されているものである。本発明の回路端子の接続方法は、第一の接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材と、第二の接続端子を持続端子を対向して配置し、前記対向配置した第一の接続続子を対向して配置し、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に上記の回路接続用フィルム

状接着剤を介在させ、加熱加圧して前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子を電気的に接続させるものである。接続端子の少なくとも一方の表面が金、銀、 錫及び白金族から選ばれる金属で構成されると好ましい。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の回路接続用フィルム状接 **着剤は加熱・加圧によって流動すると共に、加熱によっ** て反応し、硬化するものであって、ラジカル重合性の2 官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化 10 合物とシランカップリング剤の混合物の40℃での粘度 がO. 04Pa・s (40センチポイズ) 以上であるこ とを特徴とする回路接続用フィルム状接着剤であって、 アクリレート化合物またはメタクリレート化合物がラジ カル反応によって高速に反応することによって短時間に 接続を行うと共に、シランカップリング剤によって回路 基板、特にLCDパネルとドライバICに対して強い接着性 を持つことによって接続信頼性を得ることができるもの である。さらに、フィルム中の液状成分であるラジカル **重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタク** リレート化合物、とシランカップリング剤の混合物の4 O°Cでの粘度をO. O4Pa·s (40センチポイズ) 以上とすることによって、保存中のフィルムからの液状 成分のしみだしを防止し、フィルム形成性、取り扱い 性、さらに保存安定性を得ることができる。上記液状成 分の40℃での粘度がO. 04Pa・s (40センチポ イズ) 未満であると保存中に液状成分であるアクリレー ト化合物またはメタクリレート化合物及びシランカップ リング剤がフィルム中からしみ出してフィルム形状や取 り扱い性が悪くなる問題や、フィルム中で該液状成分が 30 反応を起こし、粘度の増加や接着力の低下を起こすため 好ましくない。

【0010】ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物は1種類以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物の混合物であっても良く、40℃での粘度が0.2Pa・s(200センチポイズ)以上であることが好ましい。アクリレート化合物の40℃での粘度が0.2Pa・s(200センチポイズ)未満であるとラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤を配合した際の液状成分40全体の粘度が低下するため好ましくない。

【0011】アクリレート化合物またはメタクリレート 化合物のうち少なくとも1種類は(1)式で示されるイ ソシアヌレート環の構造を有するアクリレート化合物ま たはメタクリレート化合物であることが好ましい。

[0012]

[化3]

【0013】上記構造を有するアクリレート化合物またはメタクリレート化合物は、イソシアヌレート環の構造によって被着体との接着力を高くすることができると共に、40℃での粘度が0.8Pa・s(800センチポイズ)以上であり、保存安定性を高くすることができる。

【0014】さらに、本発明で用いるアクリレート化合 物またはメタクリレート化合物は、他のラジカルによっ て重合する官能基を有するアクリレート、メタクリレー ト、マレイミド化合物と混合して使用することもでき る。中でも反応性が早いアクリレート化合物等が好まし い。ラジカル重合性物質はモノマー、オリゴマーいずれ の状態で用いることが可能であり、モノマーとオリゴマ ーを併用することも可能である。ラジカル重合性の2官 能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合 物の具体例としては、エチレングリコールジアクリレー ト、エチレングリコールジメタアクリレート、ジエチレ ングリコールジアクリレート、ジエチレングリコールジ メタアクリレート、トリメチロールプロパンジアクリレ ート、トリメチロールプロパンジメタクリレート、トリ メチロールプロパントリアクリレート、トリメチロール プロパントリメタアクリレート、トリメチロールプロパ ントリグリシジルエーテルトリアクリレート、トリメチ ロールプロパントリグリシジルエーテルトリメタクリレ ート、トリエチレングリコールジアクリレート、トリエ チレングリコールジメタクリレート、テトラエチレング リコールジアクリレート、テトラエチレングリコールジ メタクリレート、ポリエチレングリコールジアクリレー ト、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ヘキサ プロピレングリコールジアクリレート、ヘキサプロピレ ングリコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコ ールジアクリレート、ポリプロピレングリコールジメタ クリレート、ブチレングリコールジアクリレート、ブチ レングリコールジメタクリレート、ネオペンチルグリコ ールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジメタク リレート、1,3ープタンジオールジアクリレート、 1, 3-ブタンジオールジメタクリレート、1, 4-ブ タンジオールジアクリレート、1,4-ブタンジオール ジメタクリレート、1,5-ペンタンジオールジアクリ

レート、1,5-ペンタンジオールジメタクリレート、 1, 6-ヘキサンジオールジアクリレート、1, 6-ヘ キサンジオールジメタクリレート、ペンタエリスリトー ルジアクリレート、ペンタエリスリトールジメタクリレ ート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、ペンタ エリスリトールトリメタクリレート、エチレンオキシド 変性トリメチロールプロパントリアクリレート、エチレ ンオキシド変性トリメチロールプロパントリメタクリレ ート、テトラメチロールメタンテトラアクリレート、テ トラメチロールメタンテトラメタアクリレート、テトラ 10 メチロールプロパンテトラアクリレート、テトラメチロ ールプロパンテトラメタクリレート、ペンタエリスリト ールテトラアクリレート、ペンタエリスリトールテトラ メタクリレート、2ーヒドロキシ1,3ージアクリロキ シプロパン、2ーヒドロキシ1,3ージメタアクリロキ シプロパン、2,2-ビス〔4-(アクリロキシメトキ シ) フェニル] プロパン、2, 2-ビス〔4-(メタア クリロキシメトキシ) フェニル] プロパン、2, 2ービ ス (4-アクリロキシエトキシフェニル) プロパン、 2, 2-ビス(4-メタクリロキシエトキシフェニル) プロパン、2,2ービス(4ーアクリロキシジエトキシ フェニル)プロパン、2,2-ビス(4-メタクリロキ シジエトキシフェニル)プロパン、2,2ービス〔4ー (アクリロキシポリエトキシ) フェニル) プロパン、 2, 2-ビス〔4-(メタアクリロキシポリエトキシ) フェニル] プロパン、ピスフェノールAジアクリレー ト、ピスフェノールAジメタクリレート、ピスフェノー ルAジグリシジルエーテルジアクリレート、ピスフェノ ールAジグリシジルエーテルジメタクリレート、トリス (アクリロイロキシエチル) イソシアヌレート、トリス 30 (メタアクリロイロキシエチル) イソシアヌレート、ウ レタンジアクリレート化合物、ウレタンジメタアクリレ 一ト化合物等が挙げられる。これらは単独または併用し て用いることができ、必要によっては、ハイドロキノ ン、メチルエーテルハイドロキノン類などの重合禁止剤 を適宜用いてもよい。また、ジシクロペンテニル基およ び/またはトリシクロデカニル基および/またはトリア ジン環を有する場合は、耐熱性が向上するので好まし い。

【0015】本発明に用いる有機過酸化物は加熱により 40分解して遊離ラジカルを発生するものであり、目的とする接続温度、接続時間、ポットライフ等により適宜選定されるが、高反応性とポットライフの点から、半減期10時間の温度が40℃以上、かつ、半減期1分の分解温度が180℃以下の有機過酸化物が好ましく、半減期10時間の温度が60℃以上、かつ、半減期1分の温度が180℃以下の有機過酸化物が好ましい。半減期10時間の分解温度が40℃未満であると保存時に有機過酸化物の開裂によってラジカルが発生し、アクリレート化合物またはメタクリレート化合物が反応して接続時の流動 50

性が低下するため好ましくない。また、半減期1分間の分解温度が180℃を超えて高い場合は接続時の加熱によって発生するラジカル量が減少し、接着に必要な接着力が得られないため好ましくない。有機過酸化物の配合量はラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物100重量部に対し1~20重量部が好ましく、5~10重量部がより好ましい。この範囲より少ないと、硬化が十分に進行せず、接着剤の凝集力が低下し接着性に劣り、また多いと、硬化は十分であるが、フィルム状接着剤の界面での接着に劣るようになる。

【0016】有機過酸化物は、ジアシルパーオキサイド、パーオキシジカーボネート、パーオキシエステル、パーオキシケタール、ジアルキルパーオキサイド、ハイドロパーオキサイド、シリルパーオキサイドなどから選定できる。また、回路部材の接続端子の腐食を抑えるために、有機過酸化物中に含有される塩素イオンや有機酸は5000pm以下であることが好ましく、さらに、加熱分解後に発生する有機酸が少ないものがより好ましい。具体的には、パーオキシエステル、パーオキシケタール、ジアルキルパーオキサイド、ハイドロパーオキサイド、シリルパーオキサイド、ハイドロパーオキサイド、シリルパーオキサイドがら選定され、パーオキシエステル、パーオキシケタールから選定されることがより好ましい。上記有機過酸化物は、適宜混合して用いることができる。

【0017】パーオキシエステルとしては、クミルパー オキシネオデカノエート、1, 1, 3, 3ーテトラメチ ルブチルパーオキシネオデカノエート、1 - シクロヘキ シルー1ーメチルエチルパーオキシノエデカノエート、 tーヘキシルパーオキシネオデカノエート、tーブチル パーオキシピパレート、1,1,3,3ーテトラメチル ブチルパーオキシー2ーエチルヘキサノネート、2,5 ージメチルー2, 5ージ(2ーエチルヘキサノイルパー オキシ) ヘキサン、1ーシクロヘキシルー1ーメチルエ チルパーオキシー2ーエチルヘキサノネート、t-ヘキ シルパーオキシー2-エチルヘキサノネート、tーブチ ルパーオキシー2-エチルヘキサノネート、tーブチル パーオキシイソブチレート、1, 1-ビス(t-ブチル パーオキシ) シクロヘキサン、 t ーヘキシルパーオキシ イソプロピルモノカーボネート、tーブチルパーオキシ -3, 5, 5-トリメチルヘキサノネート、t-ブチル パーオキシラウレート、2,5-ジメチルー2,5-ジ (m-トルオイルパーオキシ) ヘキサン、t-ブチルパ ーオキシイソプロピルモノカーボネート、tーブチルパ ーオキシ-2-エチルヘキシルモノカーボネート、t-ヘキシルパーオキシベンゾエート、tーブチルパーオキ シアセテート等が挙げられる。

 $[0\ 0\ 1\ 8]$ ジアルキルパーオキサイドとしては、 α , α ' ビス(t – ブチルパーオキシ)ジイソプロビルベンゼン、ジクミルパーオキサイド、2, 5 – ジメチルー

2,5-ジ(t-ブチルパーオキシ)へキサン、t-ブ チルクミルパーオキサイド等が使用できる。

【OO19】ハイドロパーオキサイドとしては、ジイソ プロピルベンゼンハイドロパーオキサイド、クメンハイ ドロパーオキサイド等が挙げられる。

【0020】ジアシルパーオキサイドとしては、イソブ・チルパーオキサイド、2,4-ジクロロベンゾイルパーオキサイド、3,5,5-トリメチルヘキサノイルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、ステアロイルパーオキサイド、スクシ 10ニックパーオキサイド、ベンゾイルパーオキシトルエン、ベンゾイルパーオキサイド等が挙げられる。

【OO21】パーオキシジカーボネートとしては、ジー nープロピルパーオキシジカーボネート、ジイソプロピ ルパーオキシジカーボネート、ビス(4ーtーブチルシ クロヘキシル)パーオキシジカーボネト、ジー2ーエト キシメトキシパーオキシジカーボネート、ジ(2ーエチ ルヘキシルパーオキシ)ジカーボネート、ジメトキシブ チルパーオキシジカーボネート、ジメトキシブ メトキシブチルパーオキシ)ジカーボネート等が挙げら 20 れる。

【0022】パーオキシケタールとしては、1, 1-E ス ($t-\Lambda$ キシルパーオキシ) -3, 3, 5-Fリメチルシクロヘキサン、1, 1-Eス($t-\Lambda$ キシルパーオキシ) シクロヘキサン、1, 1-Eス($t-\Lambda$ チルパーオキシ) -3, 3, 5-Fリメチルシクロヘキサン、1, $1-(t-\Lambda)$ チルシクロヘキサン、1, $1-(t-\Lambda)$ チルパーオキシ) シクロドデカン、1, $1-(t-\Lambda)$ チルパーオキシ) デカン等が挙げられる。

【0023】シリルパーオキサイドとしては、 t ーブチ 30 ルトリメチルシリルパーオキサイド、ビス (t ーブチル) ジメチルシリルパーオキサイド、 t ーブチルトリビニルシリルパーオキサイド、 ドフス (t ーブチル) ビニルシリルパーオキサイド、 t ーブチルトリアリルシリルパーオキサイド、 t ーブチルトリアリルシリルパーオキサイド、 ビス (t ーブチル) ジアリルシリルパーオキサイド、ドリス (t ーブチル) アリルシリルパーオキサイド、トリス (t ーブチル) アリルシリルパーオキサイド等が挙げられる。これらの遊離ラジカルを発生する有機過酸化物は、単独または混合して使用することができ、分解促進剤、抑制剤等を混合して用いてもよができ、分解促進剤、抑制剤等を混合して用いてもよい。また、これらの有機過酸化物をポリウレタン系、ポリエステル系の高分子物質等で被覆してマイクロカプセル化したものは、可使時間が延長されるために好ましい。

【0024】本発明で用いるガラス転移温度が50℃以上で、150℃の溶融粘度が1000Pa・s (10000ポイズ)以下の熱可塑性樹脂としては、ポリビニルブチラール樹脂、ポリビニルホルマール樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、フェノキシ樹脂、ポリヒドロキシポリエーテ 50

ル樹脂などの熱可塑性樹脂が使用される。その中で、接着剤に使用した際の流動性、硬化収縮の抑制効果および接続信頼性を考慮するとガラス転移温度50℃以上のポリヒドロキシポリエーテル樹脂が好適に使用される。ガラス転移温度が50℃未満であるとフィルムの形成性が低下し、タックが強くなるため、取り扱い性が悪くなると共に、保存安定性が悪くなるため好ましくない。また、150℃での溶融粘度が10000Pa・s(100,000ポイズ)を超えて大きいと接続時の流動性が低下し、回路基板の相対向する端子間の樹脂の排除が不十分となり、接続信頼性が低下するため好ましくない。

ポリヒドロキシポリエーテル樹脂としては、分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシポリエーテル樹脂がより好適に使用される。分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシポリエーテル樹脂は単独でも前記樹脂との混合物でも使用できる。これらの熱可塑性樹脂はカルボキシル基含有エラストマー、エポキシ基含有エラストマー、ラジカル重合性の官能基によって変性されていてもよい。特に、カルボキシル基含有エラストマーによって変性した高分子量のエポキシ樹脂と混合して使用した場合、応力緩和するため好ましい。

【0025】本発明で用いるラジカル重合性の官能基を 有するシランカップリング剤としては、ラジカル重合性 の官能基としてアクリル基、メタクリル基を持つものが 使用される。ラジカル重合性の官能基を持たないシラン カップリング剤では接着剤樹脂との結合が生じないた め、接着力を発現することができない。シランカップリ ング剤の具体例としては(3-アクリロキシプロピル) メチルジメトキシシラン、(3 ーアクリロキシプロビ ル) トリメトキシシラン、(メタクリロキシメチル) ト リメトキシシラン、 (メタクリロキシメチル) トリエト キシシラン、(3-メタクリロキシプロピル)メチルジ メトキシシラン、(3-メタクリロキシプロピル)トリ メトキシシラン、(3ーメタクリロキシプロピル) メチ ルジエトキシシラン、(3-メタクリロキシプロピル) トリエトキシシラン、(3-メタクリロキシプロピル) トリス(メトキシエトキシ)シランが挙げられる。これ らは単独または2種以上混合して用いても良い。シラン カップリング剤の配合量は接着剤の総重量に対して5~ 15重量部が好ましい。この範囲より少ないと接着剤の 凝集力が低下し接着力に劣り、多いとフィルム界面での 接着性に劣るようになる。

【0026】また、本発明の回路接続用フィルム状接着 剤は、アクリル酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸 エステル、アクリロニトリル、グリシジルアクリレート およびグリシジルメタクリレートの1種または2種以上 をモノマー成分とした共重合体系アクリルゴム、ポリウ レタンなどのエラストマーを含有することができる。エ ラストマーを含有した場合、応力緩和の効果が得られる ので好ましい。 【0027】さらに、充填材、軟化剤、促進剤、老化防止剤、着色剤、難燃化剤、チキソトロピック剤、及びフェノール樹脂やメラミン樹脂、イソシアネート類等を含有することもできる。充填材を含有した場合、接続信頼性等の向上が得られるので好ましい。

【OO28】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は導 電性粒子がなくても、接続時に相対向する回路電極の直 接接触により接続が得られるが、導電性粒子を含有した 場合、より安定した接続が得られる。導電性粒子として は、Au、Ag、Ni、Cu、はんだ等の金属粒子やカ 10 ーポン等があり、十分なポットライフを得るためには、 表層はNi、Cuなどの遷移金属類ではなくAu、A g、白金族の貴金属類が好ましくAuがより好ましい。 また、Niなどの遷移金属類の表面をAu等の貴金属類 で被覆したものでもよい。また、非導電性のガラス、セ ラミック、プラスチック等に前記した金属を被覆等によ り形成し、最外層を貴金属類被覆したものでもよい。プ ラスチックを核とした場合や熱溶融金属粒子を核とした 場合、加熱加圧により変形性を有するので接続時に電極 との接触面積が増加したり、電極高さのばらつきを吸収 20 し信頼性が向上するので好ましい。貴金族類の被覆層の 厚みは良好な抵抗を得るためには、100オングストロ -ム以上が好ましい。しかし、Ni等の遷移金属の上に 貴金属類の層を設ける場合では、貴金属類層の欠損や導 電粒子の混合分散時に生じる貴金属類層の欠損等により 遷移金属が表面に露出するとその酸化還元作用で遊離う ジカルが発生し保存性低下を引き起こすため、300オ ングストローム以上が好ましい。導電性粒子は、接着剤 樹脂成分100体積部に対して0.1~30体積部の範 囲で用途により使い分ける。過剰な導電性粒子による隣 30 接回路の短絡等を防止するためには0.1~10体積部 とするのが好ましい。

【0029】また、回路接続用フィルム状接着剤を2層以上に分割し、有機過酸化物を含有する層とラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物を含有する層に分離した場合、または、有機過酸化物を含有する層と導電粒子を含有する層に分離した場合、ポットライフの向上が得られる。

【OO3O】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、 半導体チップの動作時、外部光源からの光によって誤動 40 作を防ぐために、フィルム状接着剤中にカーボンブラック、顔料、色素を添加することによって、黒色、褐色、 青色等の遮光性フィルムとすることもできる。

【0031】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、 「Cチップと回路基板との電気的および機械的接続や電 気回路相互の電気的および機械的接続に使用することが できる。本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、例え ばフェイスダウン方式で半導体チップと回路基板を本発 明の回路接続用フィルム状接着剤を介在させて接着固定 すると共に両者の電極どうしを電気的に接続する場合に 50

使用できる。すなわち、第一の接続端子を有する第一の 回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材と を、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置 し、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子 の間に本発明の回路接続用フィルム状接着剤を介在さ せ、加熱加圧して前記対向配置した第一の接続端子と第 二の接続端子を電気的に接続させることができる。この ような回路部材としては半導体チップ、抵抗体チップ、 コンデンサチップ等のチップ部品、プリント基板、フレ キシブルプリント基板等の回路基板、LCDパネル、PDPパ ネル、ELパネル等の画像表示基板、テープキャリアパッ ケージ、COF等の回路部品等が用いられる。これらの回 路部材には接続端子が通常は多数(場合によっては単数 でも良い) 設けられており、前記回路部材の少なくとも 1組がそれらの回路部材に設けられた接続端子の少なく とも一部を対向配置し、対向配置した接続端子間に本発 明の回路接続用フィルム状接着剤を介在させ、加熱加圧 して対向配置した接続端子どうしを電気的に接続して回 路板とする。回路部材の少なくとも1組を加熱加圧する ことにより、対向配置した接続端子どうしは、直接接触 により又は異方導電性接着剤の導電性粒子を介して電気 的に接続することができる。

【0032】本発明の回路端子の接続方法は、ラジカル 重合による硬化性を有する回路接続用フィルム状接着剤 を表面が金、銀、錫及び白金族から選ばれる金属である 一方の電極回路に形成した後、もう一方の回路電極を位 置合わせし加熱、加圧して接続することができる。

【0033】本発明の回路端子の接続方法において、回路電極を有する回路基板表面を洗浄して表面の汚染物質や酸化膜などを除去しておくことによって本発明の回路接続用フィルム状接着剤の回路基板への接着強度を増強させることによって接続信頼性を向上させることができる。回路基板表面の洗浄方法としては回路電極および配線に対する損傷の影響が小さいものであれば特に限定するものではない。洗浄の例としては、純水による洗浄、溶剤による洗浄またはふき取り、プラズマ処理などが挙げられる。

【0034】本発明においては、従来のラジカル硬化アクリレート樹脂系接着剤よりも短時間で接続が可能であり、かつ耐湿試験後も優れた接着強度を示すと共に、保存安定性を向上させた電気・電子用の回路接続用フィルム状接着剤の提供が可能となる。

[0035]

【実施例】本発明で用いたガラス転移温度50℃以上で、150℃の溶融粘度が1000Pa・s(100,000ポイズ)以下のフルオレン骨格含有ポリヒドロキシポリエーテル樹脂及びカルボキシル基含有ブタジエン系エラストマー変性高分子量フェノキシ樹脂の合成法を以下に示す。

〈ポリヒドロキシポリエーテル樹脂の合成〉4,4-(9)

-フルオレニリデン) -ジフェノール45g、3,3',5, 5'-テトラメチルビフェノールジグリシジルエーテル5 OgをN-メチルピロリジオン1000mlに溶解し、こ れに炭酸カリウム21gを加え、110℃で3時間攪拌 した。攪拌後、多量のメタノールに滴下し、生成した沈 殿物をろ取して目的物質である分子内にフルオレン骨格 . を持つポリヒドロキシポリエーテル樹脂(b)を75g 得た。分子量を測定した結果(東ソ一株式会社製GPC 8020、カラム: 東ソ一株式会社製TSKgelG3 000HxLとTSKgelG4000HxL、流速1.0 10 m I / m i n)、ポリスチレン換算でM n=12,50 O、Mw=30, 300、Mw/Mn=2. 42であっ た。樹脂 (b) をTHF (テトラヒドロフラン) に溶解 させ、シャーレに塗布し、溶媒を気散させることによっ てキャストフィルムを作製した。キャストフィルムを動 的粘弾性測定装置(レオメトリックサイエンティフィッ ク社製RSA-II)を用いて測定し(昇温速度5℃/分、1 Hz)、tanδのピークによってガラス転移温度を測定 した結果、ガラス転移温度95℃であった。キャストフ ィルムをずり粘弾性測定装置(レオメトリックサイエン 20 ティフィック社製ARES)を用いて測定し(昇温速度5℃ /分、1Hz)、150℃での粘度を求めた結果、48 00Pa·s (48, 000ポイズ) であった。

【〇〇36】〈カルボキシル基含有ブタジエン系エラス トマー変性高分子量フェノキシ樹脂の合成〉窒素導入 管、温度計、冷却管およびメカニカルスターラーを取り 付けた2リットルの四つロフラスコに、テトラブロモビ スフェノールA(FG-2000、帝人化成株式会社製 商品名)333.83g、ビスフェノールA型エポキシ 樹脂(YD-8125、分子蒸留品、エポキシ当量17 2g/当量, 東都化成株式会社製商品名) 205.56 gおよびN, Nージメチルアセトアミド1257gを入 れ、窒素雰囲気下、均一になるまで撹拌混合した。次 に、水酸化リチウム 0. 94gを添加し、温度を徐々に 上げながら120℃で9時間反応させた。反応の追跡 は、一定時間ごとに反応溶液の粘度を測定し、粘度が増 加しなくなるまで反応を行った。反応終了後、反応溶液 を放冷し、これに活性アルミナ(200メッシュ)約4 20gを加えて一晩放置した。活性アルミナを濾過し

て、フェノキシ樹脂のN, N-ジメチルアセトアミド溶 液を得た。次いで、窒素導入管、温度計、冷却管および メカニカルスターラーを取り付けた1 リットルの四つ口 フラスコに、得られたフェノキシ樹脂のN, Nージメチ ルアセトアミド溶液807.62g、末端カルボキシル 基含有ブタジエンーアクリロニトリル共重合体(Hycar CTBNX1009-SP, 宇部與産株式会社製商品名)50.88 gを入れ、撹拌混合しながら十分に窒素置換した。次 に、窒素雰囲気下で撹拌混合し、温度を徐々に上げなが ら溶剤が還流する状態で8.5時間加熱して、目的のエ ラストマー変性高分子量フェノキシ樹脂のN、Nージメ チルアセトアミド溶液を得た。得られた溶液は茶褐色の 透明なものであり、コーンプレート型粘度計(EMD 型、株式会社トキメック製)で測定した粘度は約0.3 Pa·s (300cP) であった。反応溶液の一部を大 量のメタノール中に注いで固形物を析出させ、メタノー ル洗浄、減圧乾燥してエラストマー変性高分子量フェノ キシ樹脂を得た。得られたエラストマー変性高分子量フ ェノキシ樹脂の分子量を東ソ一株式会社製GPC802 O、カラムは東ソー株式会社製TSKgelG3000 HxLとTSKgelG4000HxL、流速1.0ml/ minで測定した結果、ポリスチレン換算でMn=1 8, 200, Mw=38, 400, Mw/Mn=2. 1 1 であった。この樹脂(c)をN, N-ジメチルアセト アミドに溶解させ、シャーレに塗布し、溶媒を気散させ ることによってキャストフィルムを作製した。キャスト フィルムを動的粘弾性測定装置(レオメトリックサイエ ンティフィック社製RSA-II) を用いて測定し(昇温速度 5℃/分、1Hz)、tanδのピークによってガラス転 移温度を測定した結果、ガラス転移温度90℃であっ た。キャストフィルムをずり粘弾性測定装置(レオメト リックサイエンティフィック社製ARES)を用いて測定し (昇温速度5℃/分、1 H z)、150℃での粘度を求 めた結果、3070Pa·s (30, 700ポイズ)で あった。以下、本発明を実施例及び比較例により具体的 に説明する。実施例、比較例で用いた材料を表1に示し た。

[0037]

【表1】

項目	材料名	記号	商品名	メーカー
78.13	イソシアヌル酸エチレンオ			東亞合成株式会
アクリレート	キサイド変性ジアクリレー	Α	M-215	社
	イソシアヌル酸エチレンオ			東亞合成株式会
	キサイド変性トリアクリレー	В	M-325	社
	ジメチロールトリシクロデカ			共栄社化学株式
	ンジアクリレート	C	DCP-A	会社
	フルオレン骨格含有ポリヒ			
	ドロキシポリエーテル樹脂			
	(Mw30,300、Mn12,500、			ļ
熱可塑性樹脂	150℃溶融粘度4800Pa·s)	D_	-	
	カルボキシ末端ブチロニト			
	リル樹脂変性高分子量エ	1		
	ポキシ樹脂	Į.		-
	(Mw38,400,Mn18,200			1
	TOO OFFICE APPLICATION OF THE PERSON OF THE	E		
	1,1-ビス(tーヘキシルバー	}	8 . 4-418	口土油贮坯土本
	オキシ)-3,3,5-トリメチルシ]		日本油脂株式会社
有機過酸化物	クロヘキサン	F	H	東レ・ダウコーニ
0.1.12				ング・シリコーン
	(3-メタクリロキシブロピル)	<u>ا</u> _	SZ6030	株式会社
剤	トリメトキシシラン	G_	1320030	東レ・ダウコーニ
	(3-グリシドキシプロピル)ト			ング・シリコーン
	(3-2) リンドキシフロビルル リメトキシシラン	Н	SH6040	株式会社
	Ni/Auめっきポリスチレン	 	10.100.	
遵爾性粒子	粒子(平均粒径5 µ m)	I	_	-

【0038】(実施例1)ガラス転移温度が50℃以上 で、150℃の溶融粘度が10000Pa·s以下の熱 可塑性樹脂として、上記で合成したフルオレン骨格含有 20 ポリヒドロキシポリエーテル樹脂(D)を、トルエン: 酢酸エチル=1:1 重量比の混合溶液に溶解した50重 量%溶液を80重量部、カルボキシ末端ブチロニトリル 樹脂変性高分子量エポキシ樹脂(E)をトルエン:酢酸 エチル=1:1重量比の混合溶液に溶解した50重量% 溶液を40重量部、ラジカル重合性の2官能以上のアク リレート化合物として、イソシアヌル酸エチレンオキサ イド変性ジアクリレート(A)40重量部、有機過酸化 物として、1,1-ビス(t-ヘキシルパーオキシ)-3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサン(1分間の半減 30 期分解温度147℃、10時間の半減期分解温度86 °C) (F) 5 重量部、ラジカル重合性の官能基を有する シランカップリング剤として、(3-メタクリロキシプ

ロピル)トリメトキシシラン(H)を2ーブタノンに添加して超音波で分散させた50重量%溶液を20重量部、Ni/Auめっきポリスチレン粒子(1)10重量部を混合し、攪拌してフィルム塗工用ワニス溶液を得た。このワニス溶液をセパレータ(シリコーン処理したポリエチレンテレフタレートフィルム、厚み80μm)にロールコータで塗布し、70℃、10分間乾燥し厚み20μmの回路接続用フィルム状接着剤を作製した。

【0039】(実施例2~5) 実施例1と同様に、表2に示す割合で配合し、回路接続用フィルム状接着剤を作製した。

【0040】(比較例1~5)実施例1と同様に、表3に示す割合で配合し、回路接続用フィルム状接着剤を作製した。

[0041]

【表2】

項目	·	実施例①	 走施例2	実施例3	卖施例4	実施例5
アクリレート	Α	40	_	30	-	20
, , , , ,	В	-	40		30	
	C	-	-	10	10	20
	トルエン/酢酸エチル					
熱可塑性樹脂	D 50%溶液	80	80	80	80	80
14/4 - 3 Est 1 - 100 att	E "	40	40	40	40	40
有機過酸化物	F	5	5	5	5	5
シランカップリング剤	G 2-ブラノン50%溶液	20	20	20	20	20
<i>,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,</i>	Н "	-		_		
運 霍性粒子	1	10	10	10	10	10
7クリレート粘度(40℃、Pa-s)		2.9	0.88	0.76	0.37	0.29
アクリレートとシランカップリング)割 混合物の粘度					
, , , p Car p 1000 00 .	(40°C, Pa·s)	0.24	0.11	0.105	0.08	0.05
反応率(%)		94	94	95	96	96
接着強度(MPa)	未処理一初期	34	42	38	38	42_
114,161 Z.M.C.E. (1111) —1	未処理—耐湿後	34	38	36	38	40
	40℃処理後一初期	32	35	30	20	14
	40℃処理後一耐湿後	34	35	32	20	16
接続抵抗(Ω)	未処理一初期	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
1 Brdhe 3 do to a c. a.c. t.	未処理一耐湿後	3.2	2.5	4.6	3.4	3.8
	40°C処理後一初期	0.1	0.1	0.2	0.1	0.1
	40℃処理後一耐湿後	3.8	3	2.6	3.2	25
耐湿後外親(未処理/		0/0	0/0	0/0	0/0	0/0

	·	16.85-7014	LL ## /DIA	正本が関う	H 854614	H 乾烟5
項目		比較例以	正教例名	TT #X INIO		比較例5
アクリレート	A				10	40
	В		-	20		
	C	40	40	20	30	_
	トルエン/酢酸エチル					
熱可塑性樹脂	D 50%溶液	80	120_	120	120	80
然的金江河四	E "	40	-	_	-	40
有機過酸化物	F	5	5	5	5	5
シランカップリング剤	G 2-ブタノン50%溶液	20	20	20	20	
ן פאל ללינולל ל	H "	_	_	-	1	20
導電性粒子		10	10	10	10	10
アクリレート粘度 (40℃、Pa·s)		0.055	0.055	0.18	0.125	2.9
マカリート というとかって リング	アクリレートとシランカップリング剤混合物の粘度					
	(40°C, Pa·s)	0.018	0.018	0.035	0.03	0.25
50年(4)	(10 0(1 2 0)	96	95	94	95	94
<u>反応率(%)</u> 接 着強度(MPa)	未処理一初期	42	38	32	40	1
按看强及(Wir a)	未処理一耐湿後	41	36	32	38	0.4
	40℃処理後一初期	3	2	2	6	1
	40℃処理後一耐湿後		3	2	4	0.4
按连拆给(0)	未処理一初期	0.1	0.1	0.1	0.1	OPEN
接続抵抗(Q)	未処理一耐湿後	0.2	0.2	2	2	OPEN
	40℃処理後一初期	OPEN	OPEN	0.2	0.2	OPEN
	40℃处理後一耐湿後		-	OPEN	OPEN	OPEN
耐湿後外観(未処理)		0/-	0/-	0/x	0/x	x/x

【OO43】本発明で使用した回路の接続と測定法を以 下に示す。

〈回路の接続〉金めっきパンプ (50 µm×50 µm、 パンプ高さ15μm、スペース50μm) 付きICチッ 20 プ(1.5mm×17mm×0.55mm)と0.7m m厚のガラス上にITOで電極を作製した基板とを上述 した回路接続用フィルム状接着剤を介在させて、200 ℃、100MPa (パンプ面積換算)、3秒間加熱加圧 して接続し、接続信頼性測定用サンプルを作製した。こ の時、あらかじめガラス基板上に、回路接続用フィルム 状接着剤を貼り付けた後、70℃、0.5MPaで5秒 間加熱加圧して仮接続し、その後、PETフィルムを剝 離してICチップと接続した。

〈接続信頼性測定方法〉接続信頼性測定用サンプルの接 30 続直後の接続抵抗と、耐湿試験(85℃、85%RH) に500時間放置後の接続抵抗を四端子法で測定した。 接続抵抗が測定できないものをOPEN不良とした。

〈耐湿後の外観検査〉上述した接続信頼性測定用サンプ ルの耐湿試験後の接続面を金属顕微鏡で観察した。剝離 の起きていないものをOとし、剝離が観察されたものを ×とした。

〈接着強度測定方法〉金めっきバンプ(50μm×50 μm、パンプ高さ15μm、スペース10μm) 付き I Cチップ (1. 0mm×10mm×0.55mm) と O.7mm厚のガラスとを上述した回路接続用フィルム 状接着剤を介在させて、200℃、100MPa(パン プ面積換算)、3秒間で接続した後、ポンドテスタ(Dy ge社製)を用いて、ポンディング直後と耐湿試験168. 時間後のせん断接着強度を測定した。

〈反応率の測定〉示差走査熱量計(DSC、ティー・エ 一・インスツルメント・ジャパン株式会社製TA200 Oサーマルアナリシスシステム)を用いて未硬化および オイルバス (200℃、浸漬3秒間) で加熱・硬化した 回路接続用フィルム状接着剤の発熱量を測定した(昇温 50

速度10℃/min)。測定後、次式で反応率を算出し た。

(反応率) = (未硬化の発熱量一硬化後の発熱量)/ (未硬化の発熱量)×100

〈粘度測定方法〉配合で用いたアクリレート化合物およ びアクリレート化合物とシランカップリング剤の混合物 の40℃での粘度はE型粘度計(株式会社トキメック 製)を用いて測定した。

〈保存安定性試験〉40℃の恒温槽に回路接続用フィル ム状接着剤を5日間放置した後、上記方法によって接着 強度の測定および接続信頼性の測定を行った。測定結果 を表2、3に示した。

【0044】比較例1、2は、ラジカル重合性の2官能 以上のアクリレート化合物の40℃での粘度が低い材料 を用いているため、ラジカル重合性の2官能以上のアク リレート化合物とシランカップリング剤の混合物の40 ℃での粘度が O. O4Pa・s未満となり、保存安定性 試験である40℃処理後の接着強度は、著しく低下し、 接続抵抗の測定が出来なくなった。比較例3、4は、比 較例1、2に、アクリレート化合物の40℃での粘度が 高い材料を併用した例であるが、それでもラジカル重合 性の2官能以上のアクリレート化合物とシランカップリ ング剤の混合物の40℃での粘度が0.04Pa·s未 満となり、未処理のせん断接着強度、接続抵抗は良好で あるが、保存安定性試験である40℃処理後の接着強度 は、著しく低下し、初期の接続抵抗は、比較例1、2に 比べて改善されるものの耐湿試験後の接続抵抗は測定で きなくなった。一方、比較例5のシランカップリング剤 にラジカル重合性の官能基を有さないシランカップリン グ剤を用いた場合、接着強度が著しく低い。これに対 し、本願発明の実施例1~5は、ラジカル重合性の2官 能以上のアクリレート化合物とシランカップリング剤の 混合物の40℃での粘度が0.04Pa·s以上であ り、せん断接着強度が高く、また、接続抵抗が低く良好

な特性を示した。また、耐湿試験後においても同様な特性を示す。

[0045]

【発明の効果】本発明によれば、従来のラジカル硬化ア

クリレート樹脂系接着剤よりも短時間で接続が可能であり、かつ耐湿試験後も優れた接着強度を示すと共に、保存安定性に優れた電気・電子用の回路接続用フィルム状接着剤の提供が可能となる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4J004 AA01 AA08 AA10 AA12 AA13

AA15 AA16 AB05 BA02 FA05

10

4J040 DD051 DD052 EB021 EB022

EC001 EC002 EC311 EC312

ED001 ED002 EE061 EE062

EG001 EG002 FA141 FA142 FA161 FA162 FA171 FA172

FA261 FA262 FA291 FA292

HA066 HB41 HD32 HD35

JA09 JB02 KA30 KA32 LA01

LA02 LA06 LA09 LA11 MA02

MA05 MB03 NA20 NA21 PA30

20

5F044 KK06 LL07 LL11 LL15

CIRCUIT CONNECTING FILM ADHESIVE, CIRCUIT TERMINAL- CONNECTED STRUCTURE AND METHOD FOR CONNECTING CIRCUIT TERMINALS

Patent number:

JP2002167556

Publication date:

2002-06-11

Inventor:

NAGAI AKIRA; OTA SATORU; YUSA MASAMI

Applicant:

HITACHI CHEMICAL CO LTD

Classification:

- international:

C09J4/02; C09J7/00; C09J9/02; C09J171/00;

H01B1/22; H01L21/60; C09J4/02; C09J7/00; C09J9/00;

C09J171/00; H01B1/22; H01L21/02; (IPC1-7):

C09J4/02; C09J7/00; C09J9/02; C09J171/00; H01B1/22;

H01L21/60

- european:

Application number: JP20000363105 20001129 Priority number(s): JP20000363105 20001129

Report a data error here

Abstract of JP2002167556

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a circuit connecting film adhesive which can connect at a heating temperature of 140-200 deg.C for a heating time of 2-10 seconds and excels in adhesion and connection reliability, to provide a circuit terminal-connected structure, and a method for connecting circuit terminals. SOLUTION: The circuit connecting film adhesive is placed between opposing circuit electrodes, which are then pressed under heating to effect electrical connection between the electrodes in the pressing direction, and comprises (1) an acrylate or methacrylate compound having two or more radically polymerizable functionalities, (2) a thermoplastic resin having a melt viscosity at 150 deg.C of not greater than 10,000 Pa.s, (3) a curing agent which generates a radical, by heating, and (4) a silane coupling agent having a radically polymerizable functional group as the essential components. The method for connecting circuit terminals comprises placing the above circuit connecting film adhesive between the two connecting terminals of two circuit members having the connecting terminals and pressing the connecting terminals under heating to effect electrical connection.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-167556 (P2002-167556A)

(43)公開日 平成14年6月11日(2002.6.11)

(F1) 1 4 C1 7	識別記号	FI	テーマコート*(参考)
(51) Int.Cl. ⁷	はだい。 はだい。 はだい。 はたい。 はたい。 はたい。 はたい。 はたい。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	C 0 9 J 4/02	4J004
CO9J 4/02		7/00	4J040
7/00		9/02	5F044
9/02		171/00	5 G 3 O 1
171/00		H01B 1/22	D
H01B 1/22	審査請求		全 11 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2000-363105(P2000-363105)	(71)出願人 000004455 日立化成工業株式	式会社
(22)出顧日	平成12年11月29日(2000.11.29)	東京都新宿区西第 (72)発明者 永井 朗 茨城県つくば市和	新宿2丁目1番1号 和台48 日立化成工業株式
		会社総合研究所	
·		(72)発明者 大田 悟 茨城県つくば市 会社総合研究所	_
		(72)発明者	
·		,	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 加熱温度140~200℃で加熱時間が2~10秒で接続が可能で、接着性、接続信頼性に優れる回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法を提供する。

【解決手段】 相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加熱加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤で、1)ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物、2)150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂、3)加熱によってラジカルを発生する硬化剤、4)ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤を必須成分とする回路接続用フィルム状接着剤。接続端子を有する二つの回路部材を、二つの接続端子の間に前記の回路接続用フィルム状接着剤を介在させ、加熱加圧して電気的に接続させる回路端子の接続方法。

FPCA- VA69-50WO - XX '05. 2.15 SEARCH REPORT

【特許請求の範囲】

【請求項1】 相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加熱加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤であって、160℃以上、200℃以下の加熱加圧時に加熱加圧開始から少なくとも0.1秒以上の樹脂流動性を有し、かつ160℃以上、200℃以下、2秒以上、3秒以下の加熱後の反応率が60%以上である回路接続用フィルム状接着剤であり、前記回路接続用フィルム状接着剤を用い、ガラスと表面を窒化珪素処理したシリコンチップを加熱ガラスと表面を窒化珪素処理したシリコンチップを加熱 10温度160℃以上、200℃以下、加熱時間2秒以上、3秒以下で加熱加圧して接着した際のせん断接着強度が10MPa以上である回路接続用フィルム状接着剤であり、(1)ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物、(2)150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂、

(3) 加熱によってラジカルを発生する硬化剤、(4) ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤 を必須成分とする回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項2】 加熱によってラジカルを発生する硬化剤の半減期10時間の分解温度が40℃以上かつ、半減期1分間の分解温度が180℃以下である請求項1に記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項3】 加熱によってラジカルを発生する硬化剤 がパーオキシエステル、パーオキシケタール、ジアルキ ルパーオキサイドのいずれかまたは混合物である請求項 1または請求項2に記載の回路接続用フィルム状接着 剤。

【請求項4】 150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂がガラス転位温度50℃以上のポ 30リヒドロキシポリエーテル樹脂である請求項1ないし請求項3のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項5】 150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂が分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシポリエーテル樹脂または分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシポリエーテル樹脂と他の150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂との混合物である請求項1ないし請求項3のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項6】 150℃の溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂100重量部に対しラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物を25~100重量部、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物100重量部に対し加熱によってラジカルを発生する硬化剤1~20重量部、前記熱可塑性樹脂、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物及びラジカルを発生する硬化剤の接着剤総重量に対しラジカル重合性の官能基を有するシランカ

ップリング剤を5~15重量部配合してなる請求項1ないし請求項5のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項7】 導電性粒子をさらに含有する請求項1ないし請求項6のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤。

【請求項8】 第一の接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材とが、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に請求項1ないし請求項7のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤が介在されており、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子が電気的に接続されている回路端子の接続構造。

【請求項9】 第一の接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材とを、第一の接続端子と第二の接続端子を対向して配置し、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子の間に請求項1ないし請求項7のいずれかに記載の回路接続用フィルム状接着剤を介在させ、加熱加圧して前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子を電気的に接続させる回路端子の接続方法において、加熱温度が140℃以上、200℃以下であり、かつ加熱時間が2秒以上、10秒以下である回路端子の接続方法。

【請求項10】 請求項9の回路端子の接続方法において、加熱温度が160℃以上、200℃以下であり、かつ加熱時間が2秒以上、3秒以下である回路端子の接続方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、相対向する回路電極間に介在され、相対向する回路電極を加圧し加圧方向の電極間を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法に関する。

[0002]

【従来の技術】エポキシ樹脂系接着剤は、高い接着強さが得られ、耐水性や耐熱性に優れること等から、電気・電子・建築・自動車・航空機等の各種用途に多用されている。中でも一液型エポキシ樹脂系接着剤は、主剤との混合が不必要であり使用が簡便なことから、いる。この場合、エポキシ樹脂と硬化剤及び変性剤との多様な組み合わせにより、特定の性能を得ることが一般のである(例えば、特開昭62-141083号公報に示すれるようなエポキシ樹脂系のフィルム状接着剤は、作業性に優れるものの、20秒前後の接続時間で140~180~210℃程度の加熱、10秒では180~210℃程度の加熱が必要であった。この理由は、短時間硬化性(速硬

50

化性)と貯蔵安定性(保存性)のパランスを得るため常温で不活性な触媒型硬化剤を用い硬化に際して十分な反応が得られないためである。

【0003】近年、精密電子機器の分野では、回路の高 密度化が進んでおり、電極幅、電極間隔が極めて狭くな っており、回路接続時の熱による回路基板の膨張が接続 端子の位置ずれに影響する場合がある。特に、液晶パネ ル分野のLCD(液晶ディスプレイ)とTCP(テープキャリ アパッケージ)との接続や、TCPとPWB (プリント回路基 板)との接続において、配線の微細化とパネルの大型化 10 の為、従来のエポキシ樹脂系を用いた回路接続用フィル ム状接着剤の接続条件では、接続時の熱によるTCPの伸 びによって配線の脱落、剥離や位置ずれが生じるなどの 問題があった。この為、エポキシ樹脂系接着剤に代わ り、低温速硬化の接続材料としてラジカル重合性の接着。 剤が開発されてきた (例えば、特開平11-28402 5号公報、特開2000-44905号公報)。特開平 11-284025号公報および特開2000-449 05号公報に示されるようなラジカル重合性の接着剤 は、ラジカル重合性物質としてアクリレート化合物、メ タアクリレート化合物またはマレイミド化合物等のモノ マーを過酸化物などのラジカル発生物質と配合し、加熱 時に過酸化物から発生するラジカルによってモノマーが ラジカル重合・硬化するものである。ラジカル発生物質 のラジカル発生温度が低温の物質を選択することによっ て低温での硬化が可能であることが特徴であり、150 ℃前後の加熱温度、10秒~15秒の加熱時間で接続が 可能である。しかし、一般的にエポキシ樹脂系の接着剤 に比べ、アクリレート化合物などの熱ラジカル重合性樹 脂は接着力が弱いという難点がある。このため、特開平 11-284025号公報に示されるようにリン酸エス テル化合物によって接着力を向上させる方法や、特開2 000-44905号公報に示されるようにリン酸エス テル化合物とエポキシシランカップリング剤との混合に よって接着力を向上させる手段が提案されてきている。 【0004】一方、液晶パネル分野でもLCD上にドライ バICを直接接続するCOG(Chip on Glass)接続方式で は、生産効率向上を目的として、10秒以下さらには5 秒以下の短時間での接続が求められている。COG接続方 式では液晶パネルであるガラスの熱膨張係数とドライバ 40 ICであるシリコンチップの熱膨張係数が近く、加熱によ って生ずる位置ずれの問題が小さいため、接続時間の短 縮化要求に対して接続温度を高温化して対処することが できる。しかしながら、特開昭62-141083号公 報に示されるようなエポキシ樹脂系接着剤では230℃ 以上の加熱温度であっても、5秒以下では十分に硬化反 応が進行しないため、接着強度が小さく、接続信頼性が 低下する。一方、特開平11-284025号公報およ び特開2000-44905号公報で示されるようなラ ジカル重合性の接着剤については、硬化速度はエポキシ

樹脂系に比べて速いものの、リン酸エステルまたはリン酸エステルとエポキシシランカップリング剤で接着力を増加させた場合であっても、TABとLCDを接着した場合よりもチップとLCDを接着した場合に発生する応力が大きいことによって、接着力が不十分であり、接続信頼性が低いため適応できない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、精密電子機器の微細回路同士の電気的接続、特にLCDパネルとドライバICのCOG接続において、加熱温度が140℃以上、200℃以下であり、かつ加熱時間が2秒以上、10秒以下で接続が可能であり、且つ、接着性、接続信頼性に優れる回路接続用フィルム状接着剤、回路端子の接続構造および回路端子の接続方法を提供するものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の回路接続用フィ ルム状接着剤は、相対向する回路電極間に介在され、相 対向する回路電極を加圧し加圧方向の電極間を電気的に 接続する回路接続用フィルム状接着剤であって、加熱温 度160℃以上、200℃以下、加熱時間2秒以上、1 O秒以下、好ましくは3秒以下で相対向する回路電極間 を電気的に接続する回路接続用フィルム状接着剤であ り、160℃以上、200℃以下の加熱加圧時に加熱加 圧開始から少なくとも0.1秒以上の樹脂流動性を有 し、かつ160℃以上、200℃以下、2秒以上、3秒 以下の加熱後の反応率が60%以上であり、ガラスと表 面を窒化珪素処理したシリコンチップを加熱温度160 ℃以上、200℃以下、加熱時間2秒以上、3秒以下で 加熱加圧して接着した際のせん断接着強度が10MPa 以上であり、(1)ラジカル重合性の2官能以上のアク リレート化合物またはメタクリレート化合物、(2)1 50℃の溶融粘度が1000Pa・s以下の熱可塑性 樹脂、(3)加熱によってラジカルを発生する硬化剤、 (4) ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリ ング剤を必須成分とする回路接続用フィルム状接着剤で ある。この回路接続用フィルム状接着剤は、加熱後の接 着剤硬化物のガラス転移温度が130~160℃である と好ましい。また、加熱によってラジカルを発生する硬 化剤の半減期10時間の分解温度が40℃以上かつ、半 減期1分間の分解温度が180℃以下であると好まし い。この加熱によってラジカルを発生する硬化剤は、パ ーオキシエステル、パーオキシケタール、ジアルキルパ 一オキサイドのいずれかまたは混合物であると好まし い。150℃の溶融粘度が1000Pa·s以下の熱 可塑性樹脂が、ガラス転位温度50℃以上のポリヒドロ キシポリエーテル樹脂であると好ましく、その熱可塑性 樹脂が分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシ ポリエーテル樹脂もしくは分子内にフルオレン骨格を有 するポリヒドロキシポリエーテル樹脂と他の150℃の 溶融粘度が10000Pa・s以下の熱可塑性樹脂との

混合物が好ましい。さらに、150℃の溶融粘度が10 OOOPa・s以下の熱可塑性樹脂100重量部に対し ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物また ⁷ はメタクリレート化合物を25~100重量部、ラジカ ル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタ クリレート化合物100重量部に対し加熱によってラジ カルを発生する硬化剤1~20重量部、前記熱可塑性樹 脂、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物 またはメタクリレート化合物及び加熱によってラジカル を発生する硬化剤の接着剤総重量に対しラジカル重合性 10 の官能基を有するシランカップリング剤を5~15重量 部配合することが好ましい。上記の回路接続用フィルム 状接着剤には、導電性粒子を含有することができる。

【〇〇〇7】本発明の回路端子の接続構造は、第一の接 続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を有 する第二の回路部材とが、第一の接続端子と第二の接続 端子を対向して配置されており、前記対向配置した第一 の接続端子と第二の接続端子の間に上記の回路接続用フ ィルム状接着剤が介在されており、前記対向配置した第 ーの接続端子と第二の接続端子が電気的に接続されてい 20 るものである。本発明の回路端子の接続方法は、第一の 接続端子を有する第一の回路部材と、第二の接続端子を 有する第二の回路部材とを、第一の接続端子と第二の接 続端子を対向して配置し、前記対向配置した第一の接続 端子と第二の接続端子の間に上記記載の回路接続用フィ ルム状接着剤を介在させ、加熱加圧して前記対向配置し た第一の接続端子と第二の接続端子を電気的に接続させ る回路端子の接続方法において、加熱温度が140℃以 上、200℃以下であり、かつ加熱時間が2秒以上、1 O 秒以下である。好ましくは、加熱温度が160℃以 上、200℃以下であり、加熱時間が2秒以上、3秒以 下である。接続端子の少なくとも一方の表面を金、銀、 錫及び白金族から選ばれる金属で構成させることが好ま しい。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明の回路接続用フィルム状接 着剤は加熱・加圧によって流動すると共に、加熱によっ て反応し、硬化するものである。流動は160℃以上、 200℃以下の加熱条件で加圧した際に加熱加圧開始か ら少なくともO. 1秒は流動性を示す必要がある。O. 1 秒未満では、接続端子間の余分な樹脂を排除すること が困難である。流動性は、ICチップのバンプ電極とI T〇電極付きガラス基板のとの相対応する電極同士の位 置合わせを行った後に、回路接続用フィルム状接着剤を 介在させてICチップとガラス基板を張り合わせ、この 後、ガラス基板側を圧着機の石英製基板テーブル側に向 けて固定し、圧着機下部に設置した接続部観察カメラ (対物レンズ倍率20倍)の焦点を石英製ガラステーブ ルおよびガラス基板を透過して接続部分に合わせた。こ の後、ICチップ側から圧着機のヒートツールを押し当 50 ルキルパーオキサイド、ハイドロパーオキサイド、シリ

てて200℃、100MPa(パンプ面積換算)、3秒 加熱加圧してICチップとガラス基板の接続を行うと同 時に接続部分の接着剤の流動挙動をモニタにて観察し、 ヒートツールがICチップに当たってから接着剤の流動 が止まるまでの時間をストップウォッチを用いて計測し た。加熱による反応は160℃以上、200℃以下、2 秒以上、3秒以下の加熱後の反応率が60%以上である ことが必要である。反応率60%未満では硬化が不十分 なことによって接続信頼性が低下する。反応率は、示差 走査熱量計を用いて未硬化およびオイルパスで加熱・硬 化 (200℃、浸漬3秒) した回路接続用フィルム状接 着剤の発熱量を測定し(昇温速度10℃/min)、次 式で算出した。

(反応率) = (未硬化の発熱量一硬化後の発熱量)/ (未硬化の発熱量)×100

さらに、本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、加熱 温度160℃以上、200℃以下、加熱時間2秒以上、 3 秒以下でガラスと表面を窒化珪素処理したシリコンチ ップの間に本発明の回路接続用フィルム状接着剤を介在 させて加熱加圧して接着した後のせん断接着強度が10 MPa以上を示すことが必要である。せん断接着強度が 10MPa未満では接続端子の電気的接続が保持できな いおそれがある。

【0009】本発明に用いる加熱によりラジカルを発生 する硬化剤としては、過酸化化合物、アソ系化合物など の加熱により分解して遊離ラジカルを発生するものであ り、目的とする接続温度、接続時間、ポットライフ等に より適宜選定されるが、髙反応性とポットライフの点か ら、半減期10時間の分解温度が40℃以上かつ、半減 30 期1分の分解温度が180℃以下の硬化剤である有機過 酸化物が好ましく、半減期10時間の分解温度が60℃ 以上かつ、半減期1分の温度が175℃以下の有機過酸 化物がより好ましい。硬化剤の配合量はラジカル重合性 の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレー ト化合物100重量部に対し1~20重量部が好まし く、5~10重量部がより好ましい。この範囲より少な いと、硬化が十分に進行せず、接着剤の凝集力が低下し 接着性に劣り、また多いと、硬化は十分であるが、フィ ルム状接着剤の界面での接着に劣るようになる。

【0010】加熱によってラジカルを発生する硬化剤 は、ジアシルパーオキサイド、パーオキシジカーボネー ト、パーオキシエステル、パーオキシケタール、ジアル キルパーオキサイド、ハイドロパーオキサイド、シリル パーオキサイドなどから選定できる。また、回路部材の 接続端子の腐食を抑えるために、硬化剤中に含有される 塩素イオンや有機酸は5000ppm以下であることが 好ましく、さらに、加熱分解後に発生する有機酸が少な いものがより好ましい。このようなものとして、具体的 には、パーオキシエステル、パーオキシケタール、ジア

ルパーオキサイドから選定され、パーオキシエステル、 パーオキシケタール、ジアルキルパーオキサイドから選 定されることがより好ましい。上記硬化剤は、適宜混合 して用いることができる。

【0011】パーオキシエステルとしては、クミルパー オキシネオデカノエート、1, 1, 3, 3ーテトラメチ ルブチルパーオキシネオデカノエート、1 ーシクロヘキ シルー1ーメチルエチルパーオキシノエデカノエート、 tーヘキシルパーオキシネオデカノエート、tーブチル パーオキシピパレート、1, 1, 3, 3ーテトラメチル 10 ブチルパーオキシー2-エチルヘキサノネート、2,5 ージメチルー2,5ージ(2-エチルヘキサノイルパー オキシ) ヘキサン、1ーシクロヘキシルー1ーメチルエ チルパーオキシー2-エチルヘキサノネート、t-ヘキ シルパーオキシ-2-エチルヘキサノネート、t-ブチ ルパーオキシー2ーエチルヘキサノネート、tーブチル パーオキシイソブチレート、1,1-ビス(tーブチル パーオキシ) シクロヘキサン、t-ヘキシルパーオキシ イソプロピルモノカーボネート、t-ブチルパーオキシ -3, 5, 5-トリメチルヘキサノネート、t-ブチル 20 パーオキシラウレート、2,5-ジメチルー2,5-ジ (m-トルオイルパーオキシ) ヘキサン、t-ブチルパ ーオキシイソプロピルモノカーボネート、 t ーブチルパ ーオキシ-2-エチルヘキシルモノカーボネート、t-ヘキシルパーオキシベンゾエート、t ーブチルパーオキ シアセテート等が挙げられる。

【OO12】ジアルキルパーオキサイドとしては、α, α'-ビス(t-ブチルパーオキシ)ジイソプロピルベ ンゼン、ジクミルパーオキサイド、2,5ージメチルー 2, 5-ジ(t-ブチルパーオキシ) ヘキサン、t-ブ 30 チルクミルパーオキサイド等が挙げられる。

【0013】ハイドロパーオキサイドとしては、ジイソ プロピルベンゼンハイドロパーオキサイド、クメンハイ ドロパーオキサイド等が挙げられる。

【0014】ジアシルパーオキサイドとしては、イソブ チルパーオキサイド、2,4-ジクロロベンゾイルパー オキサイド、3,5,5ートリメチルヘキサノイルパー オキサイド、オクタノイルパーオキサイド、ラウロイル パーオキサイド、ステアロイルパーオキサイド、スクシ ニックパーオキサイド、ベンゾイルパーオキシトルエ ン、ベンソイルパーオキサイド等が挙げられる。

【0015】パーオキシジカーボネートとしては、ジー nープロピルパーオキシジカーボネート、ジイソプロピ ルパーオキシジカーボネート、ビス(4-t-ブチルシ クロヘキシル) パーオキシジカーボネート、ジー2ーエ トキシメトキシパーオキシジカーボネート、ジ(2-エ チルヘキシルパーオキシ) ジカーボネート、ジメトキシ ブチルパーオキシジカーボネート、ジ(3-メチルー3 -メトキシブチルパーオキシ) ジカーボネート等が挙げ られる。

【0016】パーオキシケタールとしては、1,1ービ ス (t-ヘキシルパーオキシ)-3,3,5-トリメチ ルシクロヘキサン、1,1-ビス(t-ヘキシルパーオ キシ) シクロヘキサン、1,1-ビス(t-ブチルパー オキシ) -3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサン、 1, 1-(t-ブチルパーオキシ)シクロドデカン、 2, 2-ビス(tーブチルパーオキシ)デカン等が挙げ られる。

【0017】シリルパーオキサイドとしては、tーブチ ルトリメチルシリルパーオキサイド、ビス(tーブチ ル) ジメチルシリルパーオキサイド、t-ブチルトリビ ニルシリルパーオキサイド、ビス (tーブチル) ジビニ ルシリルパーオキサイド、トリス(tーブチル)ビニル シリルパーオキサイド、モーブチルトリアリルシリルパ ーオキサイド、ビス (t ーブチル) ジアリルシリルパー オキサイド、トリス (t-ブチル) アリルシリルパーオ キサイド等が挙げられる。これらのラジカルを発生する 硬化剤は、単独または混合して使用することができ、分 解促進剤、抑制剤等を混合して用いてもよい。また、こ れらの硬化剤をポリウレタン系、ポリエステル系の高分 子物質等で被覆してマイクロカプセル化したものは、可 使時間が延長されるために好ましい。

【0018】本発明で用いるラジカル重合性の2官能以 上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物 は、ラジカルにより重合する官能基を有する物質であ り、これらは、モノマー、オリゴマーのいずれの状態で も用いることが可能であり、モノマーとオリゴマーを併 用することも可能である。アクリレート化合物またはメ タクリレート化合物の具体例としては、エチレングリコ ールジアクリレート、エチレングリコールジメタアクリ レート、ジエチレングリコールジアクリレート、ジエチ レングリコールジメタアクリレート、トリメチロールプ ロパンジアクリレート、トリメチロールプロパンジメタ クリレート、トリメチロールプロパントリアクリレー ト、トリメチロールプロパントリメタアクリレート、ト リメチロールプロパントリグリシジルエーテルトリアク リレート、トリメチロールプロパントリグリシジルエー テルトリメタクリレート、トリエチレングリコールジア クリレート、トリエチレングリコールジメタクリレー 40 ト、テトラエチレングリコールジアクリレート、テトラ エチレングリコールジメタクリレート、ポリエチレング リコールジアクリレート、ポリエチレングリコールジメ タクリレート、ヘキサプロピレングリコールジアクリレ ート、ヘキサプロピレングリコールジメタクリレート、 ポリプロピレングリコールジアクリレート、ポリプロピ レングリコールジメタクリレート、ブチレングリコール ジアクリレート、ブチレングリコールジメタクリレー ト、ネオペンチルグリコールジアクリレート、ネオペン チルグリコールジメタクリレート、1,3ープタンジオ ールジアクリレート、1,3ープタンジオールジメタク

リレート、1,4ーブタンジオールジアクリレート、 1, 4-ブタンジオールジメタクリレート、1, 5-ペ ンタンジオールジアクリレート、1,5ーペンタンジオ * ールジメタクリレート、1,6-ヘキサンジオールジア クリレート、1,6-ヘキサンジオールジメタクリレー ト、ペンタエリスリトールジアクリレート、ペンタエリ スリトールジメタクリレート、ペンタエリスリトールト リアクリレート、ペンタエリスリトールトリメタクリレ ート、エチレンオキシド変性トリメチロールプロパント リアクリレート、エチレンオキシド変性トリメチロール 10 プロパントリメタクリレート、テトラメチロールメタン テトラアクリレート、テトラメチロールメタンテトラメ タアクリレート、テトラメチロールプロパンテトラアク リレート、テトラメチロールプロパンテトラメタクリレ ート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ペン タエリスリトールテトラメタクリレート、2ーヒドロキ シ1,3-ジアクリロキシプロパン、2-ヒドロキシ 1,3-ジメタアクリロキシプロパン、2,2-ビス [4-(アクリロキシメトキシ)フェニル]プロパン、 2, 2-ビス〔4-(メタアクリロキシメトキシ)フェ 20 ニル] プロパン、2,2-ビス(4-アクリロキシエト キシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-メタクリ ロキシエトキシフェニル)プロパン、2,2ービス(4 ーアクリロキシジエトキシフェニル)プロパン、2,2 ービス(4ーメタクリロキシジエトキシフェニル)プロ パン、2, 2ービス〔4ー(アクリロキシポリエトキ シ) フェニル] プロパン、2,2-ビス〔4-(メタア クリロキシポリエトキシ)フェニル]プロパン、ビスフ ェノールAジアクリレート、ビスフェノールAジメタク リレート、ビスフェノールAジグリシジルエーテルジア 30 クリレート、ビスフェノールAジグリシジルエーテルジ メタクリレート、トリス (アクリロイロキシエチル) イ ソシアヌレート、トリス(メタアクリロイロキシエチ ル) イソシアヌレートウレタンジアクリレート化合物、 ウレタンジメタアクリレート化合物等が挙げられる。こ れらは単独または併用して用いることができ、必要によ っては、ハイドロキノン、メチルエーテルハイドロキノ ン類などの量合禁止剤を適宜用いてもよい。また、ジシ クロペンテニル基および/またはトリシクロデカニル基 および/またはトリアジン環を有する場合は、耐熱性が 40 向上するので好ましい。

【0019】本発明で用いる150℃の溶融粘度が10000Pa・s(100,000ポイズ)以下の熱可塑性樹脂としては、ポリビニルブチラール樹脂、ポリビニルホルマール樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、フェノキシ樹脂、ポリヒドロキシポリエーテル樹脂などのポリマーが使用される。その中で、接着剤に使用した際の流動性、硬化収縮の抑制効果および接続信頼性を考えるとガラス転移温度50℃以上のポリヒドロキシポリエーテル樹脂が好50

適に使用される。ポリヒドロキシポリエーテル樹脂として、分子内にフルオレン骨格を有するポリヒドロキシポリエーテル樹脂がより好適に使用される。ポリヒドロキシポリエーテル樹脂は単独でも前記樹脂との混合物でも使用できる。これらの熱可塑性樹脂はカルボキシル基合有エラストマー、エポキシ基合有エラストマー、ラジカル重合性の官能基によって変性されていてもよい。熱可塑性樹脂の150℃の溶融粘度が10000Pa・s

(100,000ポイズ)を超えて高いと接着剤の加熱・加圧時の流動性が低下し、回路基板の相対向する端子間の樹脂の排除が不十分となるため、接続信頼性が低下するため好ましくない。

【OO2O】本発明で用いるラジカル重合性の官能基を 有するシランカップリング剤としては、ラジカル重合性 の官能基を持つものが使用される。ラジカル重合性の官 能基を持たないシランカップリング剤では接着力を十分 に発現することができない。具体的にはアクリル基、メ タクリル基を持つものが使用される。シランカップリン グ剤の具体例としては(3-アクリロキシプロピル)メ チルジメトキシシラン、(3-アクリロキシプロピル) トリメトキシシラン、(メタクリロキシメチル)トリメ トキシシラン、(メタクリロキシメチル) トリエトキシ シラン、(3ーメタクリロキシプロピル) メチルジメト キシシラン、(3ーメタクリロキシプロピル)トリメト キシシラン、 (3ーメタクリロキシプロピル) メチルジ エトキシシラン、(3-メタクリロキシプロピル)トリ エトキシシラン、(3-メタクリロキシプロピル)トリ ス (メトキシエトキシ) シランが挙げられる。これらは 単独または2種以上混合して用いても良い。シランカッ プリング剤の配合量は、接着剤の総重量に対して5~1 5 重量部が好ましい。この範囲より少ないと接着剤の凝 集力が低下し接着力に劣り、多いとフィルム界面での接 着性に劣るようになる。

【0021】また、本発明の回路接続用フィルム状接着 剤はアクリル酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸エ ステル、アクリロニトリル、グリシジルアクリレートお よびグリシジルメタクリレートの1種または2種以上を モノマー成分とした共重合体系アクリルゴム、ポリウレ タンなどのエラストマーを含有することができる。エラ ストマーを含有した場合、応力緩和の効果が得られるの で好ましい。

【0022】さらに、充填材、軟化剤、促進剤、老化防止剤、着色剤、難燃化剤、チキソトロピック剤及びフェノール樹脂やメラミン樹脂、イソシアネート類等を含有することもできる。充填材を含有した場合、接続信頼性等の向上が得られるので好ましい。

【0023】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は導電性粒子がなくても、接続時に相対向する回路電極の直接接触により接続が得られるが、導電性粒子を含有した場合、より安定した接続が得られる。導電性粒子として

30

は、Au、Ag、Ni、Cu、はんだ等の金属粒子やカ ーボン等があり、十分なポットライフを得るためには、 表層はNi、Cuなどの遷移金属類ではなくAu、A g、白金族の貴金属類が好ましくAuがより好ましい。 また、Niなどの遷移金属類の表面をAu等の貴金属類 で被覆したものでもよい。また、非導電性のガラス、セ ラミック、プラスチック等に前記した金属を被覆等によ り形成し、最外層を貴金属類で被覆したものでもよい。 プラスチックを核とした場合や熱溶融金属粒子を核とし た場合、加熱加圧により変形性を有するので接続時に電 10 極との接触面積が増加したり、電極高さのばらつきを吸 収し信頼性が向上するので好ましい。貴金族類の被覆層 の厚みは良好な抵抗を得るためには、100オングスト ローム以上が好ましい。しかし、Ni等の遷移金属の上 に貴金属類の層を設ける場合では、貴金属類層の欠損や 導電粒子の混合分散時に生じる貴金属類層の欠損等によ り遷移金属が表面に露出するとその酸化還元作用で遊離 ラジカルが発生し保存性低下を引き起こすため、300 オングストローム以上が好ましい。導電性粒子は、接着 剤樹脂成分100体積部に対して0.1~30体積部の 範囲で用途により使い分ける。過剰な導電性粒子による 隣接回路の短絡等を防止するためには0.1~10体積 部とするのが好ましい。

【0024】また、回路接続用フィルム状接着剤を2層以上に分割し、ラジカルを発生する硬化剤を含有する層とラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物を含有する層に分離した場合、または、ラジカルを発生する硬化剤を含有する層と導電粒子を含有する層に分離した場合、ポットライフの向上が得られる。

【0025】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、 半導体チップの動作時、外部光源からの光によって誤動 作を防ぐために、フィルム状接着剤中にカーボンブラッ ク、顔料、色素を添加することによって、黒色、褐色、 青色等の遮光性フィルムとすることもできる。

【0026】本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、 ICチップと回路基板との電気的および機械的接続や電 気回路相互の電気的および機械的接続に使用することが できる。本発明の回路接続用フィルム状接着剤は、例え ぱフェイスダウン方式で半導体チップと回路基板を本発 明の回路接続用フィルム状接着剤を介在させて接着固定 すると共に両者の電極どうしを電気的に接続する場合に 使用できる。すなわち、第一の接続端子を有する第一の 回路部材と、第二の接続端子を有する第二の回路部材と を、第一の接続端子と第二の接続端子と第二の接続端子 し、前記対向配置した第一の接続端子と第二の接続端子 できる。この接続端子を電気的に接続させることができる。この ような回路部材としては半導体チップ、抵抗体チップ、50

コンデンサチップ等のチップ部品、プリント基板、フレキシブルプリント基板等の回路基板、LCDパネル、PDPパネル、ELパネル等の画像表示基板、テープキャリアパッケージ、COF等の回路部品等が用いられる。これらの回路部材には接続端子が通常は多数(場合によっては単数でも良い)設けられており、前記回路部材の少なくとも1組がそれらの回路部材に設けられた接続端子の少なくとも一部を対向配置し、対向配置した接続端子間に本発明の回路接続用フィルム状接着剤を介在させ、加熱加圧して対向配置した接続端子どうしを電気的に接続して回路板とする。回路部材の少なくとも1組を加熱加圧することにより、対向配置した接続端子どうしは、直接接触により又は異方導電性接着剤の導電性粒子を介して電気的に接続することができる。

【OO27】本発明の回路端子の接続方法は、ラジカル 重合による硬化性を有する回路接続用フィルム状接着剤 を表面が金、銀、錫及び白金族から選ばれる金属である 一方の電極回路に形成した後、もう一方の回路電極を位 置合わせし加熱、加圧して接続することができる。

【0028】本発明の回路端子の接続方法において、回路電極を有する回路基板表面を洗浄して表面の汚染物質や酸化膜などを除去しておくことによって本発明の回路接続用フィルム状接着剤の回路基板への接着強度を増強させることによって接続信頼性を向上させることができる。回路基板表面の洗浄方法としては回路電極および配線に対する損傷の影響が小さいものであれば特に限定するものではない。洗浄の例としては、純水による洗浄、溶剤による洗浄またはふき取り、プラズマ処理などが挙げられる。

【0029】本発明においては、従来のラジカル硬化アクリレート樹脂系接着剤よりも短時間で接続が可能であり、かつ耐湿試験後も優れた接着強度を示す電気・電子用の回路接続用フィルム状接着剤の提供が可能となる。 【0030】

【実施例】本発明で用いる150℃の溶融粘度が100 00Pa・s以下の熱可塑性樹脂として用いたフルオレン骨格含有ポリヒドロキシポリエーテル樹脂及びカルボキシル基含有ブタジエン系エラストマー変性高分子量フェノキシ樹脂の合成法を以下に示す。

40 【0031】〈ポリヒドロキシポリエーテル樹脂の合成〉4,4~(9-フルオレニリデン)-ジフェノール45g、3,3',5,5'-テトラメチルピフェノールジグリシジルエーテル50gをN-メチルピロリジオン1000m 1に溶解し、これに炭酸カリウム21gを加え、110℃で3時間攪拌した。攪拌後、多量のメタノールに滴下し、生成した沈殿物をろ取して目的物質である分子内にフルオレン骨格を持つポリヒドロキシポリエーテル樹脂(b)を75g得た。分子量を測定した結果(東ソー株式会社製GPC8020、カラム;東ソー株式会社製T50 SKgelG3000HxLとTSKgelG4000H

xL、流速1.0ml/min)、ポリスチレン換算でMn=12,500、Mw=30,300、Mw/Mn=2.42であった。樹脂(b)をTHF(テトラヒドロフラン)に溶解させ、シャーレに塗布し、溶媒を気散させることによってキャストフィルムを作製した。キャストフィルムを動的粘弾性測定装置(レオメトリックサイエンティフィック社製RSA-II)を用いて測定し(昇温速度5℃/分、1Hz)、tanδのピークによってガラス転移温度を測定した結果、ガラス転移温度95℃であった。キャストフィルムをずり粘弾性測定装置(レオメトリックサイエンティフィック社製ARES)を用いて測定し(昇温速度5℃/分、1Hz)、150℃での粘度を求めた結果、4800Pa・s(48,000ポイズ)であった。

【〇〇32】〈カルボキシル基含有ブタジエン系エラス トマー変性高分子量フェノキシ樹脂の合成〉窒素導入 管、温度計、冷却管およびメカニカルスターラーを取り 付けた2リットルの四つロフラスコに、テトラブロモビ スフェノールA(FG-2000、帝人化成株式会社製 商品名) 333.83g、ビスフェノールA型エポキシ 樹脂(YD-8125、分子蒸留品、エポキシ当量17 2g/当量,東都化成株式会社製商品名)205.56 gおよびN, Nージメチルアセトアミド1257gを入 れ、窒素雰囲気下、均一になるまで撹拌混合した。次 に、水酸化リチウム〇、94gを添加し、温度を徐々に 上げながら120℃で9時間反応させた。反応の追跡 は、一定時間ごとに反応溶液の粘度を測定し、粘度が増 加しなくなるまで反応を行った。反応終了後、反応溶液 を放冷し、これに活性アルミナ(200メッシュ)約4 20gを加えて一晩放置した。活性アルミナを濾過し て、フェノキシ樹脂のN, N-ジメチルアセトアミド溶 液を得た。次いで、窒素導入管、温度計、冷却管および メカニカルスターラーを取り付けた1リットルの四つ口 フラスコに、得られたフェノキシ樹脂のN, Nージメチ ルアセトアミド溶液807.62g、末端カルボキシル

基含有ブタジエンーアクリロニトリル共重合体(Hycar CTBNX1009-SP, 宇部興産株式会社製商品名) 5 O. 8 8 gを入れ、撹拌混合しながら十分に窒素置換した。次 に、窒素雰囲気下で撹拌混合し、温度を徐々に上げなが ら溶剤が還流する状態で8.5時間加熱して、目的のエ ラストマー変性フェノキシ樹脂のN, Nージメチルアセ トアミド溶液を得た。得られた溶液は茶褐色の透明なも のであり、コーンプレート型粘度計(EMD型、株式会 社トキメック製) で測定した粘度は約0.3Pa・s (300cP)であった。反応溶液の一部を大量のメタ ノール中に注いで固形物を析出させ、メタノール洗浄、 減圧乾燥してエラストマー変性高分子量フェノキシ樹脂 を得た。得られたエラストマー変性高分子量フェノキシ 樹脂の分子量を東ソー株式会社製GPC8020、カラ ムは東ソー株式会社製TSKgelG3000HxLとT SKgelG4000HxL、流速1.0ml/minで 測定した結果、ポリスチレン換算でMn=18,20 0. Mw = 38, 400. Mw/Mn = 2.11 table 5た。この樹脂 (c) をN, N-ジメチルアセトアミドに 溶解させ、シャーレに塗布し、溶媒を気散させることに よってキャストフィルムを作製した。キャストフィルム を動的粘弾性測定装置(レオメトリックサイエンティフ ィック社製RSA-II)を用いて測定し(昇温速度5℃/ 分、1 Hz)、tan δ のピークによってガラス転移温度 を測定した結果、ガラス転移温度90℃であった。キャ ストフィルムをずり粘弾性測定装置(レオメトリックサ イエンティフィック社製ARES) を用いて測定し(昇温速 度5℃/分、1 H z) 、1 5 0℃での粘度を求めた結 果、3070Pa·s (30, 700ポイズ) であっ 30 tc.

【0033】以下、本発明を実施例及び比較例により具体的に説明する。実施例、比較例で用いた材料を表1に示した。

[0034]

【表1】

-SE TO	材料名	記号	商品名	メーカー
項目	ジメチロールトリシクロデカ	рь 🦪	ाला भाग म	共栄社化学株
		Α	DCP-A	式会社
アクリレート	ンジアクリレート		7.	東亞合成株式
	ノンドマカリリト	A'	TO-1429	会社
	イミドアクリレート フルオレン骨格含有ポリヒ			
	ドロキシポリエーテル樹脂			
mt mm 440 Att. JAJ 575.	(Mw30,300、Mn12,500、 150℃溶融粘度4800Pa-s)	R	_	_
熱可塑性樹脂	カルボキシ末端ブチロニト			
	リル樹脂変性高分子量エ]	
	ポキシ樹脂 (Mw38,400,Mn18,200、			
	(MW38,400,WM18,200、 150℃溶融粘度3070Pa·s)	C	_	
	1.1.3.3-テトラメチルブチル			
	パーオキシー2-エチルヘキ			日本油脂株式
	サノエート	D	パーオクタロ	会社
	1,1-ビス(ナーヘキシルパー			
}	オキシ)-3,3,5-トリメテルシ		パーヘキサTM	日本油脂株式
1番/レタイ	クロヘキサン	E	н	会社
硬化剤				日本油脂株式
	ジクミルパーオキサイド	F	パークミルロ	会社
				東レ・ダウコー
ミューンカップリング	(3-メタクリロキシプロピル)			ニング・シリコー
剤	トリメトキシシラン	G	SZ6030	ン株式会社
ייאן				東レ・ダウコー
	(3-グリシドキシプロピル)ト			ニング・シリコー
	リメトキシシラン	<u>H</u>	SH6040	ン株式会社
	2-メタクリロイロキシエチ			共栄社化学株
リン酸エステル	ルアシッドホスフェート	1	P-2M	式会社
	Ni/Auめっきポリスチレン			
導電性粒子	粒子(平均粒径5 µ m)	J		

【0035】(実施例1)150℃の溶融粘度が100 00Pa・s以下の熱可塑性樹脂として、上記で合成したフルオレン骨格含有ポリヒドロキシポリエーテル樹脂 (B)を、トルエン:酢酸エチル=1:1重量比の混合溶液に溶解した50重量%溶液を120重量部、ラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化合物として、ジメチロールトリシクロデカンジアクリレート(A)30重量部、加熱によってラジカルを発生する硬化剤として1,1,3,3ーテトラメ 30チルブチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート

(D、1分間の半減期分解温度124℃、10時間の半減期分解温度65℃)4重量部、ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤として(3-メタクリロキシプロピル)トリメトキシシラン(G)を2-ブタノンに添加して超音波で分散させた50重量%溶液を20重量部、Ni/Auめっきポリスチレン粒子(J)10重量部を混合し、攪拌してフィルム塗工用ワニス溶液を得た。この溶液をセパレータ(シリコーン処理したポリエチレンテレフタレートフィルム、厚み80μm)に40ロールコータで塗布し、70℃、10分乾燥し厚み20μmの回路接続用フィルム状接着剤を作製した。

【0036】(実施例2~6)実施例1と同様に、表2に示す割合で配合し、回路接続用フィルム状接着剤を作製した。実施例2、3は、実施例1の加熱によってラジ

カルを発生する硬化剤を1、1ービス(tーへキシルパーオキシ)-3、3、5ートリメチルシクロへキサン(1分間の半減期分解温度147℃、10時間の半減期分解温度86℃、実施例2)、ジクミルパーオキサイド(1分間の半減期分解温度175℃、10時間の半減期分解温度116℃、実施例3)にそれぞれ変更した。また、実施例4、5、6は、実施例1、2、3の配合で、150℃の溶融粘度が1000Pa・s以下の熱可塑性樹脂として用いたフルオレン骨格含有ポリヒドロキシポリエーテル樹脂に加えて、上記で合成したカルボキシ末端ブチロニトリル樹脂変性高分子量エポキシ樹脂をそれぞれ表2に示す割合で配合した。

【0037】(比較例1、2、3)比較例1は、実施例1の配合で用いたラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤をラジカル重合性の官能基を有さない(3ーグリシドキシプロピル)トリメトキシシランに変えた場合で、比較例2は、ラジカル重合性の官能基を有するシランカップリング剤を配合せずリン酸エステルを配合した場合である。比較例3は、実施例1のラジカル重合性の2官能以上のアクリレート化合物を1官能のイミドアクリレート(A')に変更した場合である。

【0038】実施例1~6、比較例1~3の配合を表2に示した。

【表2】

			実施例						比較例		
		}-	-, -	2	3	4	5	-6	1	2	3
			- 20	30	30	30	30	30_	30	30	-
アクリレート	<u>^</u>		30		~~			-		-	30
禁可型性樹脂	A B	トルエン/酢酸 エチル50%溶液	12D	120	120	60	60	GO	120	120	120
公司至任 6000	<u>-</u>	トルエン/酢酸エチル50%溶液	_	_	-	60	60	60	-		
贬化 割	_=_		4	-	1	4	_		4	4	4
DE IL RY	늗		-	4	•		4				
				_	4		_	4			
ションカップリング科	<u>.</u>	2ープタノン50%	20	20	20	20	20	20		-	20
シランカップリング例	H	2ープタノン50% 溶液	-	•	•	-			20		-
リンピエステル	ij		-	-	-					1	10
導電粒子	Ĵ		10	10	10_	10	10	10	10	10	
反応率(%)			100	95	65	100	94	65	100	100	100
技是強度(MPa)		初期	24	32	· 12	28	34	18	11	28_	0.4
THE WILLIMFE!		耐湿後	28	32	18	25	30_	19	0.4	4	0.4
接触抵抗(Q)		初期	0.05	0.05	0.18	0.03	0.03	02	OPEN	0.03	OPE
THEFT THE TALL X		附退後	0.2	0.2	4.5	0.15	0.15	3.6	OPEN	OPEN	OPE
加熱・加圧時の樹脂流動時間(秒)		0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	
耐湿被外投	// h-e	771-4 237-1	良好	良好	良好	良好	良好	良好	别姓	杂明群	刺其

【0039】本発明で使用した回路の接続と測定法を以下に示す。

(回路の接続) 金めっきバンプ (50μ m× 50μ m、パンプ高さ 15μ m、スペース 50μ m) 付き I Cチップ (1.5mm×17mm×0.55mm、表面を窒化 珪素処理したシリコンチップ使用) と 0.7mm厚のガラス上に I TOで電極を作製した基板とを上述した回路接続用フィルム状接着剤を介在させて、200 C、10 OMPa (バンプ面積換算)、3秒加熱加圧して接続し、接続信頼性測定用サンプルを作製した。この時、あらかじめガラス基板上に、回路接続用フィルム状接着剤を貼り付けた後、70 C、0.5 MPaで5 秒間加熱加圧して接続し、その後、PETフィルムを剝離して I Cチップと接続した。

〈接続信頼性測定方法〉接続信頼性測定用サンプルの接続直後の接続抵抗と、耐湿試験(85℃、85%RH)に500時間放置後の接続抵抗を四端子法で測定した。初期の接続抵抗が低く、耐湿試験後も接続抵抗が安定しているものが良好である。接続抵抗が測定できないものをOPEN不良とした。

〈耐湿後の外観検査〉上述した接続信頼性測定用サンプルの耐湿試験後の接続面を金属顕微鏡で観察した。剥離の起きていないものを良好とし、剥離が観察されたものを剝離とした。

(接着強度測定方法) 金めっきバンプ (50μm×50μm、バンプ高さ15μm、スペース10μm) 付き I Cチップ (1.0mm×10mm×0.55mm、表面を窒化珪素処理したシリコンチップ使用) と0.7mm 40厚のガラスを上述した回路接続用フィルム状接着剤を介在させて、200℃、100MPa (バンプ面積換算)、3秒で接続した後、ボンドテスタ (Dyge社製)を用いて、ボンディング直後と耐湿試験168時間後のせん断接着強度を測定した。

〈接続時の流動時間測定〉上述した回路の接続作業において、上述の金めっきバンプ付 I C チップのバンプ電極と上述のガラス基板の I T O 電極との相対応する電極同士の位置合わせを行った後に、上述の回路接続用フィルム状接着剤を介在させて I C チップとガラス基板を張り

合わせた。この後、ガラス基板側を圧着機の石英製基板テーブル側に向けて固定し、圧着機下部に設置した接続部観察カメラ(対物レンズ倍率20倍)の焦点を石英製ガラステーブルおよびガラス基板を透過して接続部分に合わせた。この後、ICチップ側から圧着機のヒートツールを押し当てて200℃、100MPa、3秒加熱加圧してICチップとガラス基板の接続を行うと同時に接続部分の接着剤の流動挙動をモニタにて観察し、ヒートップルがICチップに当たってから接着剤の流動が止まるまでの時間をストップウォッチを用いて計測した。

(反応率の測定) 示差走査熱量計 (DSC、ティー・エー・インスツルメント・ジャパン株式会社製TA2000サーマルアナリシスシステム) を用いて未硬化およびオイルバスで加熱・硬化 (200℃、浸漬3秒) した回路接続用フィルム状接着剤の発熱量を測定した (昇温速度10℃/min)。測定後、次式で反応率を算出した。 (反応率) = (未硬化の発熱量一硬化後の発熱量)/(未硬化の発熱量)×100

【0040】比較例1のラジカル重合性の官能基を有さ ないシランカップリング剤を用いた場合、せん断接着強 度が著しく低く、接続抵抗が測定できなかった。また、 比較例2でラジカル重合性の官能基を有するシランカッ プリング剤を配合せず、接着性に優れるリン酸エステル を配合した場合は、比較例1と異なり、せん断接着強度 は、実施例と同様高くなるが、耐湿後のせん断接着強度 が低く接続抵抗が測定できなかった。比較例3のラジカ ル重合性の2官能以上のアクリレート化合物を用いない で1官能のアクリレート化合物とした場合、せん断接着 強度が著しく低く接続抵抗が測定できなかった。これら に対し、本発明の160℃以上、200℃以下の加熱加 圧時に加熱加圧開始から少なくとも0.1秒以上の樹脂 流動性を有し、かつ160℃以上、200℃以下、2秒 以上、3秒以下の加熱後の反応率が60%以上である回 路接続用フィルム状接着剤であり、前記回路接続用フィ ルム状接着剤を用い、ガラスと表面を窒化珪素処理した シリコンチップを加熱温度160℃以上、200℃以 下、加熱時間2秒以上、3秒以下で加熱加圧して接着し た際のせん断接着強度が10MPa以上である回路接続

50

用フィルム状接着剤であり、(1)ラジカル重合性の2 官能以上のアクリレート化合物またはメタクリレート化 合物、(2) 150℃の溶融粘度が10000Pa·s 以下の熱可塑性樹脂、(3)加熱によってラジカルを発 生する硬化剤、(4)ラジカル重合性の官能基を有する シランカップリング剤を必須成分とする回路接続用フィ ルム状接着剤を用いた場合、せん断接着強度が良好で、

初期の接続抵抗や耐湿試験後の接続抵抗が低く良好であ

[0041]

【発明の効果】本発明によれば、従来のラジカル硬化ア クリレート樹脂系接着剤よりも短時間で接続が可能であ り、かつ耐湿試験後も優れた接着強度を示す電気・電子 用の回路接続用フィルム状接着剤の提供が可能となる。

フロントページの続き

HO1L 21/60

(51) Int. Cl. 7

識別記号

3 1 1

F

テーマコード(参考)

HO1L 21/60

3 1 1 S

Fターム(参考) 4J004 AA01 AA02 AA12 AA13 AA14 AA15 AA16 AA17 AA18 AB04 BA02 FA05

> 4J040 DD071 EB051 EC001 ED001 EE001 EE061 EG001 FA141

FA142 FA161 FA171 FA202

FA261 FA291 HA026 HA066

HA076 HB41 JA09 JB02

JB10 KA03 KA12 KA32 LA01

LA05 LA06 LA09 MA01 MA05

NA20 -

5F044 KK02 KK03 KK06 LL09 LL11

5G301 DA05 DA10 DA29 DA42 DD03

80dd

20